PAT-NO:

. .

JP403215417A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 03215417 A

TITLE:

LONG-ACTING ARTICLE AND ITS PRODUCTION

PUBN-DATE:

September 20, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

YAMAUCHI, AIZO HIRASA, OKIHIKO OKANE, OSAMU

NAKAMURA, ISEI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

AGENCY OF IND SCIENCE & TECHNOL

N/A

APPL-NO:

JP02007801

APPL-DATE:

January 17, 1990

INT-CL (IPC):

A61K009/70, A61K031/155 , A61K031/415 , B01J013/00 ,

C08J003/28

, C08L029/04 , C08L029/04 , C08L029/04 , C09K003/00

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a novel long-acting article capable of gradually

releasing a drug by incorporating a miotic agent or proteolytic enzyme-inhibiting agent into a polyvinyl alcohol-containing gel containing at

least one kind of compound selected from among hyaluronic acid and salts

thereof.

CONSTITUTION: An aqueous solution of polyvinyl alcohol containing hyaluronic

acid which is one kind of mucopolysaccharides or salt thereof is irradiated

with ionized radiation to form a water-containing gel, which is then dipped

5/30/06, EAST Version: 2.0.3.0

into an aqueous solution containing miotic agent or proteolytic enzyme

inhibitor to provide a long acting article. The novel long-acting article

gradually releases drug and the effects are retained over a long time.

COPYRIGHT: (C) 1991, JPO&Japio

5/30/06, EAST Version: 2.0.3.0

DERWENT-ACC-NO: 1991-321580

DERWENT-WEEK:

199144

COPYRIGHT 2006 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Long-acting drugs complex - comprises

miotic(s) in

polyvinyl alcohol hydrogel contg. hyaluronic

acid and/or

its salts

PATENT-ASSIGNEE: AGENCY OF IND SCI & TECHNOLOGY [AGEN]

PRIORITY-DATA: 1990JP-0007801 (January 17, 1990)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

September 20, 1991 JP 03215417 A N/A

000 N/A

JP 94047558 B2 June 22, 1994 N/A

A61K 045/00 006

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP 03215417A N/A 1990JP-0007801

January 17, 1990

JP 94047558B2 N/A1990JP-0007801

January 17, 1990

JP 94047558B2 Based on JP 3215417

N/A

INT-CL (IPC): A61K009/70, A61K031/15, A61K031/155, A61K031/415

A61K045/00 , B01J013/00 , C08J003/28 , C08L029/04 , C09K003/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 03215417A

BASIC-ABSTRACT:

The long-acting complex (I) contains miotics (pref. pilocarpine hydrochloride)

or protease inhibitor (pref. 'naphamostat mesylate') in a polyvinyl alcohol

(PVA) hydrogel contg. one or more of hyaluronic acid or its salts.

5/30/06, EAST Version: 2.0.3.0

Aq. PVA soln. contg. one or more of hyaluronic acid or its salts is irradiated

with ionised radiation to form a hydrogel and soaked in an aq. soln. of miotics

or protease inhibitor to obtain (I).

USE/ADVANTAGE - It has an excellent adaptability to a living body. It is easy

to handle and can be moulded into various shapes. Drug-release is controllable

by changing concn. of hyaluronic acid (or the salts) or by exposure to a dose

of ionised radiation.

In an example, a 7 wt.% aq. PVA (average polymerisation deg. = 2,000) soln.

and the mixt. with 1 wt.% hyaluronic acid sodium salt (HANa) (mol.
wt. =

1,200,000) were separately irradiated with Co60 gamma-ray to give hydrogels.

Hydrogel (0.7 g.) was soaked in 1.4 g. each of aq. solns. (500 mg/l.) of

pilocarpine hydrochloride and naphamostat mesylate individually. Drug-concns.

were both 400 mg/l. in PVA alone and 1800 mg/l. (naphamostat mesylate) and 700 $\,$

mg/l. (pilocarpine hydrochloride) in PVA contq. HANa.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: LONG ACT DRUG COMPLEX COMPRISE MIOTIC POLYVINYL ALCOHOL HYDROGEL

CONTAIN HYALURONIC ACID SALT

DERWENT-CLASS: A96 B04 B07 C03

CPI-CODES: A10-E09B2; A12-V01; B04-C02E; B04-C03B; B07-A02; B07-D09; B12-G01B3; B12-L04; B12-M10A; C04-C02E; C04-C03B; C07-A02; C07-D09; C12-G01B3; C12-L04; C12-M10A;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M1 *02*

Fragmentation Code

H4 H401 H481 H7 H713 H721 M210 M212 M272 M281 M320 M423 M431 M510 M520 M530 M540 M782 M903 M904 M910 R052 V0 V743 Specfic Compounds

21380M 21380Q

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-215417

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号		@公開	平成3年(1991)9月20日
A 61 K 9/70 31/155 31/415	3 5 7 A D I	7038-4C 6971-4C			
B 01 J 13/00 C 08 J 3/28	ABL E	7475-4 C 6345-4 G 7918-4 F			
C 08 L 29/04	LGN C LGS B LGW A	6904-4 J 6904-4 J			
C 09 K 3/00	LGW A 110	6904—4 J 9049—4 H			
			審査請求	有言	背求項の数 6 (全 6頁)

図発明の名称 持続性活性体及びその製造方法

②特 願 平2-7801

20出 願 平2(1990)1月17日

②発 明 者 山 内 愛 造 茨城県つくば市並木3丁目708棟 (無番地)②発 明 者 平 佐 興 彦 茨城県つくば市吾妻3丁目959棟2号②発 明 者 大 金 修 茨城県つくば市春日3-13-6 KASUGA32、C101号室

⑰発明者中村 以正 茨城県つくば市吾妻3丁目930棟1号⑪出願人 工業技術院長 東京都千代田区霞が関1丁目3番1号

@指定代理人 工業技術院繊維高分子材料研究所長

明報書

1. 杂目の名称 核棒性活性体系化系の引着女性

2. 特許請求の範囲

1. ヒアルロン酸及びその塩原の中から選ばれた少なくとも1 種を包括したポリビニルアルコール含水ゲルに福四剤を包含させて成る持続性活性体。

2. 箱壁剤が塩酸ビロカルビンである請求項 1 記載の持続性活性体。

1. ヒアルロン世及びその塩類の中から選ばれた少なくと61程を含有するポリピニルアルコール水溶液にイオン化放射線を照射して含水ゲルを形成させたの5、塩酸剤を含有する水溶液に渡せるして、含水ゲル中に旋箱強剤を包含させることを特徴とする排水項1記載の持続性活性体の製造方法。

 も、ヒアルロン酸及びその塩類の中から選ばれた 少なくとも1種を包括したポリビニルアルコー ル含水ゲルにタンパク分解酵素阻害剤を包含させてなる持続性活性体。

8.クンパク分解酵素阻害剤がノンル酸ナファモスタットである頂求項 4 記載の特貌性活性体。
6.ヒアルロン酸及びその塩類の中から選ばれた少なくとも1 種を含有するポリビニルアルコール水溶液にイオン化放射線を照射して含水ゲルを形成させたのち、タンパク分解酵素阻害剤縮壁剤を含有する水溶液に浸せきして、含水ゲル中に接タンパク分解酵素阻害剤を包含させることを特徴とする請求項 4 記載の特殊性活性体の製造方法。

3. 発明の詳細な短期

産業上の利用分野

本発明は新規な特殊性活性体及びその製造方法 に関するものである。 さらに詳しくいえば、本発明は、 異剤を徐々に放出し、 その効果を長時間にわたって特殊しうる箱糖剤叉はタンパク分解酵素

特開平3-215417(2)

風害剤を包含する特殊性活性体、及びこのものを 効率よく 製造する方法に関するものである。 は来の特質

近年、臨床医療分野においては、長時間にわた って農剤を徐々に放出して、その効果を持続しう る活性体が注目され、これまでこのような持続性 活性体やその製造方法が確々提案されている。し かしながら生体の合性、抑制放出性、取扱い性な どをすべて十分に調たす持続性活性体はまだ見い 出されていないのが実状である。本発明者らは、 先にポリピニルアルコール会水ゲルに怒胡を会は させた持続性活性体の製造方法(特公昭52-3 2 9 7 1 号公報、 特公昭 5 6 - 2 0 2 8 4 号公報) 、架構化ポリビニルアルコール含水ゲルに収痰治 優異剤を含有させて成る特殊性高粘度点眼盤(特 公昭 5 6 - 4 8 4 8 4 号公報)を見い出した。 し かしながら、これらの持続性活性体は生体適合性 や薬剤放出性などについては必ずしも十分に満足 しうるものではなかった。

他方、本発明者らにより、ポリピニルアルコー

ルと酸性多質型やその変性体とを含む水溶液に、イオン化放射線を照射することによって、ポリビニルアルコールゲル中に碳酸性多種類やその変性体を含有する生体適合性の良好な人工生体組織が得られることが見い出されている(特公昭 5 1 -1 1 1 3 9 号公根)。

発明が解決しようとする課題

本発明は優れた生体適合性を有し、かつ長時間にわたって効果を持続しうる上、取扱い性が良好な持続活性体を提供することを目的としてなされたものである。

は風を解決するための手段

本発明者らは、前記の好ましい性質を育する持続性活性体を開発すべく設意研究を重ねた結果、ムコ多語類の一種であるヒアルロン酸やその塩類を包括したポリビニルアルコール含水ゲルはポリビニルアルコールのみの含水ゲルに比べて、生体適合性に使れるとともに特定の展別を全費に包含

し、 長時間にわたって 道 顕 剤 を徐々に 放出して、 その 効果を持続し うる上、 取 扱性 が 良好 で ある ことを 見い出し、 この 知 見に 基づいて 本発明を 完成するに 至った。

すなわち、本発明は、ヒアルロン酸及びその塩類の中から遺ばれた少なくとも1種を包括したポリビニルアルコール含水ゲルに超離剤又はタンパク分解酵素阻害剤を包含させて成る特殊性活性体を提供するものである。

本見明に従えば、 前記物・性活性体は、 ヒアルロン酸及びその塩類の中から選ばれた少なくとも 1 種を含育するポリビニルアルコール水溶液にイオン化放射原を照射して含水ゲルを形成させたのち、 福鶴別又はタンパク分解酵素阻害剤を含有する水溶液に浸せまして、 含水ゲル中に該糖酸剤又はタンパク分解酵素阻害剤を包含させることにより、 製造することができる。

以下、本発明を詳細に説明する。 本発明に用いられるヒアルロン酸はムコ多額の 1 程であって、 収水性及び生体適合性に優れ、 医薬・医用材料や化粧品材料などとして注目されている物質である。 このヒアルロン酸は従来、 鶏の 鶏取や皮屑など、 動物の組織から抽出され、 高品なものであったが、 近年パイオテクノロジーによって、 微生物から得られるようになり、 比較的安価に入手することができるようになった。

本発明においてはヒアルロン酸の分子量については特に制限はなく、過常分子量100万以上のものが用いられる。また、このヒアルロン酸は避難の形で用いてもよいし、ナトリウム塩やカリウム塩などの塩の形で用いてもよく、あるいはこれらを混合して用いてもよい。

本発明においてポリビニルアルコール含水ゲルを形成させるのに用いられるポリビニルアルコールについては、イオン化放射線を限射して領債化処理する際にその反応を阻害しないものであればよく、特に制限されず、完全ケン化、部分ケン化のいずれのものも用いることができる。また、量合反についても特に制限はないが、領債化処理の

特開平3-215417(3)

既の反応効率の点から平均量合成 1 0 0 0 以上の ものが好ましい。

本発明においては、前紀とアルロン酸やその塩類を含有するポリピニルアルコール水溶液に、イオン化放射線を照射して含水ゲルを形成させるが、この隙用いられる質とアルロン酸やその塩類の濃度については特に制限はなく、ポリピニルアルコールと共存下に水溶液を形成しうる濃度であればよいが、一般的にはポリビニルアルコールの濃度と同等者しくはそれ以下の範囲で湿ばれる。また、ほイオン化放射線としては、ア線、電子線など、いずれも用いることが出来るが、ガラス容器の中で均質なゲルを形成し得る点からア線を用いるのが有利である。

本発明においては、ヒアルロン酸やその塩類を含有するポリビニルアルコール水溶液に、イオン化放射線を照射して、ポリビニルアルコール分子間に架橋を形成させ、三次元調目構造とすることにより、含水ゲルが形成される。この含水ゲルの平面質量能調比は、イオン化放射線の照射量及び

ヒアルロン酸やその塩類の濃度によって左右され、 イオン化放射線の照射量が多くなるに伴い平衡量 量能商比は減少し、一方ヒアルロン酸やその塩類 の濃度が高いほど平衡量量能調比は大きくなる。 森剤はこのようにして形成された含水ゲルの観目 構造中に歯促され、この朝目を通って徐々に外部 に放出される。 この森利の捕捉力および放出速度 はヒアルロン酸やその塩類の濃度及びイオン化粧 射線の照射量(架構密度)によって左右され、 同 一葉は密度においては、 ヒアルロン酸やその塩類 の浪度が高いほど箱頭剤やタンパク分解酵素風害 剤の値提力が高く、 一方ヒアルロン酸やその塩類 の浪度が同一の場合、架構密度が高いほど、攻薬 剤の放出速度が小さい。したがって、放薬剤の効 果の持続性はヒアルロン酸やその塩類の濃度及び イオン化放射線の規則量によってコントロールす ることができる。

本発明においては、前記含水ゲル中に包含される 蒸剤として、 糖糖剤及びタンパク分解酵素阻害剤が用いられる。 これらの蒸剤としては、 長時間

にわたって投質せず、かつ水溶性のものが好ましく、このようなものとしては、 箱種 剤では塩酸 ビロカルビン、タンパク分解酵素阻害剤ではメシル酸ナファモスッタトが好適である。 これらの酸剤はヒアルロン酸やその塩類と観和性を育し、ヒアルロン酸やその塩類を包括するポリビニルアルコール含水ゲルによって多量に捕捉され、 本発明の効果がより有効に発挥される。

本発明方法において、 該含水ゲル中に前記 別別を包含させるには、 前記のようにして得た含水ゲルをそのまま、 あるいはいった人部分的又は完全に乾燥した後後 器別を含有する水溶液に 数時間ないし数十時間浸せきすることによって行われる。この際、 義別を迅速に補促させようとする場合、 協会水ゲルを液体乾燥し、 前記 類別を含有する水溶液に浸せきするのが有利である。 この 裏別を含有する水溶液の 濃度については特に 制限はなく、 独和濃度以下、 好ましくは 0.05~5 重量%の 配限で適宜調 はれる。

このようにして、 ヒアルロン酸やその塩類を包

活したポリビニルアルコール含水ゲルに縮質剤又はタンパク分解離素阻害剤を包含させて成る本発明の持続性活性体を効率よく製造することができる。

この持続性活性体の製造方法として、 前記の本知明以外の方法、 例えば、 ヒ ブルロン酸やその 短頭を含有するポリピニルブルコール水溶液にあらか じめぬぬ 別又は タンパク分解 群 東 瓜 客 所を加えて おいて、 イオン化放射線を 照射することにより、 抜待徒性活性体を 製造する方法なども 場合により 明いることができるが、 この方法は、 使用する 質別がイオン化放射線の照射によって、 変質や分解を受けやすい場合には好ましくない。

このようにして得られた本発明の持続性活性体はポリピニルアルコールの含水ゲルに露剤を包含させたものであるため、フィルム状、シート状、ブロック状、類粒状、コンタクトレンズ状など任象の形状に成形することができる。

発明の効果

特開平3-215417(4)

本発明の特徴性活性体は、ヒアルロン酸やその地類を包括したポリピニルアルコール含水ゲルに、暗礁剤又はタンパク分解群素阻害剤を包含させたものであって、減ヒアルロン酸やその塩類の作用により、同配薬剤が多量に包含されるとともに、含水ゲルの三次元額目構造によって、減農時間に含水ゲルの三次元額目構造によって、減農時間に合かが、その効果の持続性は、含かゲル中に包括させるとアルロン酸やその塩類の分かでは含水ゲルの環境を定によって容易にコントロールすることができる。本発明の特殊性はは、含いような優れた特徴を有することから、暖口のような優れた特徴を有することがある。

次に実施例により本発明をきらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定されるものではない。

なお、 含水ゲル中へ包含された 裏剤量は、 農剤水 市 液中の 農剤量の 減少量から 求め、 含水ゲルからの水中への 農剤 放出量は、 農剤 が放出された水

第1 図から分かるように、 図ー 7 線照射量においては、 ヒアルロン酸ナトリウムの濃度が高くなると、 平衡量量膨脹比が大きくなり、 一方、 図ーヒアルロン酸ナトリウム濃度においては、 7 線照射量が多くなると、 すなわちゲルの 領標密度が高くなると 平衡重量振声比が小さくなる。

実 統 例 1

平均重合度約2000 元金ケン化PVA7 重量%を含有する水溶液、及び該PVA7 重量%と分子重約120万のヒアルロン酸ナトリウム1 重量%とを含有する水溶液をそれぞれ調製した後、歩考例と同様にして、平衡重量膨洒比約30の含水ゲルを形成させた。

一方、 補助剤の塩酸ビロカルビン、 テンパク分解 辞素担害剤のメシル酸ナファモスッタト [以下フォン (商品名) という]、 抗生物質のクロラムフェニコール及び抗ビールス剤の 5 - ヨードデンキンクリ リンをそれぞれ 5 0 0 m ェノ 2 歳皮で含

溶液中の薬剤量から求めた。また、水溶液中の薬 剤質は繋外分光光度計を用いて剤定した。

梦考例

平均重合度約2000の完全ケン化ポリビニル
アルコール (PVA) 7重量%を含有する水溶液、
及び減PVA7重量%と各濃度の分子量約120
万のヒアルロン酸ナトリウム (HANa) とを含
育する水溶液を調製したのち、各水溶液を耐をア
ンブルに入れ、 やや減圧下に溶針し、 次いでこれ
にコバルト60 7 雑を種々の線型でもって照射し、

次に、アンブルからこの含水ゲルを取り出し、23℃の無留水中に投じて膨調させ、次式に従って平衡重量膨満比を求めた。その結果を集1回にグラフで示す。

影器ゲルの重量

平衡重量影測比 = ---

ゲル中の固体重量

有する各水溶液を顕型した。次に前記の各ゲル約 0.7gを、前記各質剤水溶液約1.4g中に、平 衝状態に達するまで浸せまして、減量剤をゲル中 に包含ませ、持続性活性体を得、その中の異剤液 度を求めた。その結果を第2回に示す。

实施例 2

平均重合度約2000売金ケン化PVA7重

特開平3-215417(5)

豊外、及び頃PVA7豊豊州と分子豊約120万のヒアルロン酸ナトリウム0.2 豊豊州、0.5 豊豊州、1.0 豊豊州とを含む水溶液をそれぞれ顕製したのち、参考例と同様にして、平衡重量影画比約30の含水ゲルを形成させた。

次に、各ゲル約 0.7 g を設度 5 0 0 m g / g の フサン水溶波約 1.4 g 中に、平断状態に達するま で浸せきして、フサンをゲル中に包含させ、各持 は性性体を進た。

次に、このようにして得られたフサンを包含する各特能性活性体を20gの水中に投入し、フサンの放出曲線を求めた。 その結果を第3回にグラフで示す。 第3回において、 緑軸はゲル中に包含されたフサン量に対する水中に放出されたフサン量の割合を、 機軸は経過時間を示す。

第3 図から分かるように、 P V A のみのゲルでは 浸せき 後低めて 短時間で放出は 平衡に達し、 徐放効果は 殆どない。 一方、 ヒアルロン酸ナトリクムを包含した P V A ゲルでは、 ゲル中に包括されたヒアルロン酸ナトリクムの量に相関して徐放効

果がみられ、ヒアルロン酸ナトリクム1重量が含有ゲルでは600時間(25日)後でも、まだ様数効果を示した。

実施例3

平均量合度的 2 0 0 0 の完全ケン化 P V A 7 量 型 %、及び球 P V A 7 重量 %と分子 型的 1 2 0 万のヒアルロン酸ナトリウム 0 . 6 重量 %とを含有する水溶液をそれぞれ調製したのち、次表に示すように 7 線の照射量を変えて、参考例と個様にして含水ゲルを形成させた。

次に、各ゲル約0.7gを、減度500mg/2のフォン水溶放約1.4g中に、平衡状態に建するまで浸せまして、フォンをゲル中に包含させ、各特統性活性体を得、これに包含されたフォン量を求めた。次に、このようにして得られたフォンを包含する各特殊性活性体を20gの水中に投入し、5日間緩過後のフォンの放出量を求めた。これらの結果を表に示す。

			フザンセル及A (me/L-ゲル)	フザン製団産る (mg/Lーダル)	B/A
	953	1.18	466. 2	367.7	0.77
PVA7%	# [1.74	817.0	308.3	0.76
ľ	A .[3, 48	668. 0	360. 7	0. 88
	((Oy) = 16')	0. 96	723. 2	381.0	0. 49
PVATR	•	1. 16	776.8	348.1	0.44
•		1.74	920, 6	248.0	0. 27
IANGO. BELX	- 1.	3, 40	1137.6	121.7	0. 11
	((a) = 104]	6. 96	1246. 0	37. 3	0. 01

表から分かるようにヒアルロン酸ナトリウム 0.5 豊屋がを含有するゲルは、 P V A のみのゲルに
比べて同一思財型においてフサン包含型がはるか
に多く、 かつフサン放出型も著しく少ない。 また、
ヒアルロン酸ナトリウム 0.5 単型がを含有するゲルは、 r 線の限財型の増加とともに、 フサン包含量が増加し、 かつフサン放出量が減少しており、
その結果フサン包含量に対するフサン放出量の割合は、 照財型が増加するに伴い急激に小するで
以上の結果から、 ヒアルロン酸やその塩類を包括したポリビニルアルコール含水ゲルに、 編輯剤

又はタンパク分解酵素阻害剤を包含させた本発明 の活性体は、 譲襲剤が徐々に放出され、 長時間に わたって、 その効果を持続し得ることが分かる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は各濃度のヒアルロン酸ナトリウムを含むボリビニルアルコール含水ゲルにおける 7 線照射 歴 と 平 質 重 重 節 恵 比 と の 関 係 の 一 例 を 示 ナ グ ク ク ス 薬 2 図はボリビニルアルコール の み の 含 水ゲル及びヒアルロン酸ナトリウムを含むボリビニルアルコール含水ゲルに包含された各種 蒸剤 濃度の ヒアルコール含水ゲルに包含された 裏剤の水中への放出割合と と おける 包含された 裏剤の水中への放出割合と 医 過時間 と の 関係の 1 例 を 示 ナ グ ラ フ で ある。

特許出職人 工業技術院長 杉 油 写作它代理人 工業技術院職権高分子材料研



第2図





